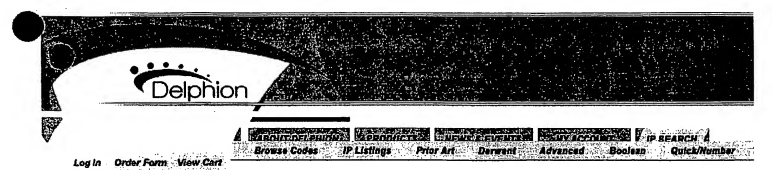
No Image



The Delphion Integrated

View

Purchase Document: More choices...

Other Views: Derwent...

INPADOC Record

clicant/Assignee

\$10 Off

landcrafted

Plaques

nguire Regarding

Title: KR9603605B1: PROCESS FOR PREPARING ORAL OMEPRAZOLE

Country: KR Republic of Korea

Kind: B1 Examined Patent Application, Second Publication; since 970930 Granted

Patent

inventor(s): JUNG, KYE - JONG, Republic of Korea

CHON, INN - KOO, Republic of Korea INN, SANG - HWAN, Republic of Korea

YUNGJIN PHARM, CO., LTD., Republic of Korea News, Profiles, Stocks and More about this company

Assued/Filed Dates: March 20, 1996 / Sept. 24, 1992

Emplication Number: KR1992000017403

IPC Class: A61K 31/415; A61K 31/44;

ECLA Code: none

Sept. 24, 1992 KR1992000017403

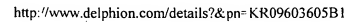
Abstract: The composition for oral dosage c

The composition for oral dosage containing omeprazole (I) is comprising hydroxypropyl beta-cyclodextrin (II) as soluble carrier, trometamin (III) or sodium hydroxide as alkalizing agent and moisture proof agent as 0.5-2, 0.5-2, 0.3-2 part to 1 part of (I). This formulation which has the characteristics as 95% dissolving within 1 minute consists of (1) dissolving (I) in ethanol, (2) dissolving (II) in water or ethanol, (3) dissolving (III) in water or ethanol, (4) mixing them and drying.

family none

- Adistract Info: DERABS C1999-139592 DERABS C1999-139592

and Plefe lances: No patents reference this one



(19) 대한민국특허청(KR) (12) 특허공보(B1)

(51) olnt. Cl. 6

(11) 등록번요

母 1996-0003605

A61K 31 /415

(24) 듬폭일자

1996년03월20일

A61K 31 /44

5 1892-0017403 (21) 출원번호

(65) 꿈개번호

€1994-0006585

(22) 출생임자

1892년09월24일

(43) 공개밀자

1994년04월25일

(73) 특허권자

명진약쯤공업주식회사 김생기

서울특별시 성용구 성수용 2가 277-58

(72) 발명자

젊계증

서울특별시 강남구 대치종 미도아파트 107-1404

전민구

서울특별시 노원구 삼계 7종 757 한양아파트 3-1203

서울특별시 쫄말구 면목증 148~4

(74) 대리인

의하였

성시관: 이밀엔 (전자관보 계속(72억)

(54) 경구용 오메프라졸 약제의 코어 조성물을 제조하는 방법

£2.

내용 없음.

KIKE

[발명의 명칭]

경구용 오메프라졸 약제의 코어 조성쿪을 제조하는 방법

[발명의 상세한 설명]

본 발명은 경구용 오에프라줌(omeprazole) 약제의 코어 조성없읍 제조하는 방법에 관한 것으로서, 더욱 상세하게는 난용 성인 오메프라杏의 용욕성과 안정성을 향상시킴으로써 경구용 장용성 약제의 코어 조성물로 유용하게 사용할 수 있도록 경구읍 오메프라를 코어 조성물을 제조하는 방법에 관한 것이다.

최근 K.-K, ATPase 역제효과로 위산분비를 강력히 역제할 수 있는 오메프라쯤 및 그 영 또는 기타의 벤즈이미다쪽 유도체 들이 소화성 궤양치료에 음용되고 있으며, 이를 화합물들은 강력하고 지속적인 위산분비 억제효과를 가지고 있어서 기존 의 1는 수용에 차단제출 대신하는 새로운 소화성 궤양치료제로 각광받고 있다.

그러나, 이러한 벤즈이미다절 유도체들은 일반적으로 물에서의 습문성과 용해성이 매우 나쁘고, 수용액 및 흡습상태에서 쉽게 변색은 일으키며 분해가 매우 빠르기 때문에 경구용 제제화가 매우 어렵다. 특히 오메프라족은 묽에 거의 녹지 않으 며 산성 수용액중에서 애우 불안정하여 산측매 반응으로 매우 빨리 분해되며 중성용액에서도 분해되기 쉽다.

또한 오메프라줄은 25℃의 조건에서, pH 4 이하에서와 반갑기는 약 7분, pH 7에서의 반갑기는 약 38시간, 반면에 알랍리 병역인 pH 10에서의 반갑기는 약 85일로 산성이 강함수쪽 때우 물만점해지고, 망람리성이 커짐수축 분해가 지연되며 더우 기 고체상태에서도 흡습에 의해 번색과 함께 탐람저하를 임으키는 특성을 가지고 있다.

완편, 대학민국 특허공고 제87-1005호에는 오매프라쯤을 염렬대로 제조하여 안정화시키는 방법이 기숨되어 있고, 대한민 국 특허공개 제87-9117호, 제87-9718호에는 알칼리성 움질층 참가하여 오메프라뚫음 안정화시키는 방법이 기술되어 있다.

또한, 대한민국 특허공개 제90-2010호에는 특정의 염기성 아미노산을 참가하여 오메프라쯤 약제의 코어 성분을 안정화시키는 방법이 제안되어 있다.

잎반적으로 난용성약물의 용출이 흡수의 출속단계가 된다는 정에서 조성물로부터 주약의 용축성은 오메프라볼과 같이 출 에 거의 녹지 않는 약물인 경우에는 이의 용충증대가 제제의 품질을 좌우하는 중요한 요소가 되고 있다.

이런 관점에서 문때 상기의 기술들은 알람리성 문집을 오메프라들과 단순히 혼합하여 오메프라톰의 안정화를 도모한 것이 으로, 안정화쯤 위하여 많은 양의 알칼리화제가 요구될과 동시에 경구부여시 소장에서 신속히 용출되지 못하는 결점을 가 지고 있다.

또한, 베타-시글로젝스트린을 이용한 오메프라졸의 안정화는 독일면방공화국 특허공개 0E342778A1에 제안되어 있으나, 그 제조방법은 장시간의 제조과정을 요구하며, 이 방법만으로는 제조공정중의 분해를 막을 수 없음 뿐만 아니라, 이 조성품 만으로는 장기간의 보관시에 외계 수분의 흡습과 자체 함유수분의 존재로 변색 및 문해를 막을 수 없어서 안정한 오메프 라족제제를 얻출 수 없다.

이에 본 발명자들은 오메프라폴이 삼기와 같이 중래 기숨들에서 나타난 문제점들을 해소하고자 오랫동안 연구한 결과 말 탈리화제와 수용성 당체쯤 이용한 3성분의 고재 분산체를 제조하면 신속히 오메프라즐을 용출시키면서 안정성도 참대된 경구용 장용성 오메프라쯤 막제의 교어 조성물을 요과적으로 제조할 수 있다는 것을 알게되어 본 발명을 합성하게 되었다

따라서, 본 방영은 오메프라졸 경구용 체제를 제조하는데 사용되는 코어 조성물에 있어서, 높은 안정성을 가지면서 소장에서 신숙하게 용숨될 수 있도록 개선된 새로운 형태의 경구용 오메프라들 약제의 코어 조성물을 제공하는데 그 목적이었다.

이하, 본 발명을 상세히 성명하면 다음과 감다.

본 발명은 오에프라족을 유효성분으로 하고, 여기에 안정화 성분을 혼합시켜서 경구장 오메프라폴 약제의 코어 조성증을 제조함에 있어서, 유효성분인 오메프라플에 안정화 성분으로서 베타-시골로텍스트린 또는 그 유도체와 트로메타민 또는 수산화나토급중에서 선택된 알카리 화합궁음 참가 혼합시켜서 고체 분산체로 제조합을 그 즉칭으로 한다.

이하 본 설명을 더욱 삼세히 설명하면 다음과 같다.

본 발명은 오애프라졸의 안정화 성분으로 베타-시클로멕스트린 또는 그 유도체와 알람리 화합물을 청가하여 고체분산체중 제조하는 방법에 관한 것으로서, 오에프라졌을 정제수, 에탄목 또는 그 은합용액 등의 용제에 녹이고, 역시 정제수 또는 에탄을 등에 녹인 알칼리화제및 베타-시클로멕스트린 또는 그 유도체를 참가하고 교반시킨 후 감압건조기, 분무건조기 또 는 통령건조기 응으로 건조하여 3성분으로 균임한 고체 분산채로 얻는다.

이렇게 얻어진 고체분산체는 안정한 상태이긴 하지만 보관중 수문침투에 대한 경시보존 안정성을 향상시키기 뭐하여 방습 제를 첨가하여 사용할 수 있다. 이때 방습제로는 산화마그네슘이나 탄산마그네슘을 단독으로 사용할 수 있으나 혼합사용 함 수도 있다.

본 발명에 있어서 사용되는 베타-시쪽로엑스트린은 금루코스 7개가 완상으로 결합된 올리고당으로 경구 투여시 인체에 무해하며 환상의 소수성 공동내에 약중분자 또는 약중분자의 구조의 일부줄 포접하여 난용성 약중의 용해성 및 생체내 이용

출 항상, 협안정한 약료의 안정화, 액상물질의 분체화, 자극성 및 냄새의 개선함에 이용되고 있는 출절로서, 본 방영에 사용할 수 있는 베타-시클로텍스트린의 유도제로는 예인대 히드럭시프로필 베타-시클로텍스트린이 사용될 수 있다. 본 방영에 따르면 베타-시클로텍스트린 또는 그 유도체의 그 참가량은 오메프라를 1급에 대하여 0.5~2급로 사용하는데, 참가량. 이 0.5를 미만이면 오메프라함의 융합중대와 충분한 안절화 효과를 얻는데에 문제가 있고 2흔을 효과하면 단위장제나 과립의 부피종대로 실제생산에 문제가 따른다.

또한 본 발명에 사용되는 알람리 화합물은 트로메타민 또는 수산화나트룹이 사용되고 그 참가량은 0.5~2물 사용하는데, 그 청가량이 0.5물 미만이면 충분한 알람리성을 띠지 못하므로 안정화 되지 못하여 반강기가 단축되며 2물을 초과하면 강 한 알람리성으로 인하여 인체투여시 자극들을 일으킬 우려가 있다.

본 방영에 있어 사용되는 방송제는 오메프라톤 코어 전체 조성물 1중량부에 대하여 0.3중량부 내지 2중량부를 검가하는 것이 좋고, 그 사용량이 과다하면 과항제또는 점제로의 성형성과 크기에 문제가 발생되며 너무 적으면 방송효과가 강소된 다.

본 방영에서는 강압가연건조, 분무건조범에 의해 고체문산체 형태로 제조하므로써 영예 의한 오메프라졸의 분해를 방지하고, 제조후 장기간의 보존 및 유통과정종의 안정성 유지에도 기여할 수 있도록 수산화나트륨, 트로메타민등의 양량리화제 중 함유하고 있어서 제조중이나 장기간의 보존중에도 안정하다. 이러한 오메프라쯤 고체분산채는 베타-시금로렉스트린 및 그 유도체의 높은 친수성으로 인하여 습윤성이 크고 분산된 오메프라증의 입자크기가 단분자 내지는 종로이드 크기로 중리적인 분쇄범으로는 당성할 수 없는 크기이기 때문에 표면적이 극대화되어 오메프라즘의 속용출성을 제공하는 측정이 있다.

즉, 종래의 분쇄법으로는 오메프라증을 분쇄하는 경우 얼어지는 입자크기에는 한계가 있으며 이분화 월수록 발생하는 열 에 의한 분해가능성과 부탁, 용점성이 커져 문쇄효과가 감소하는 경향이 있다. 또 응점성이 커지면 오메프라졸의 습윤성 과 분산성을 나쁘게 하여 용출률을 저하시킨다.

그러나 본 방명의 시급로덱스트린 고체분산제는 입자크기를 한계 입자크기로 강소시킨과 동시에 위장관액에서의 습문성과 분산성읍 높여 속용출성을 확보할 수 있다.

또한 청가된 알란리화합물이 기존의 방법과 같이 단순한 임자의 혼합이 아니라 단분자 내지는 골로이드상으로 분산되어 있어서 적은 양으로도 전체 고체분산체에 알랄리환경을 제공하여 중래보다 무수한 안정화를 출과적으로 이륙할 수 있다.

그리고 함유된 방습제로 인하여 외부환경에 의한 인습시에도 저항성이 높고 안접한 오메프라족 조성물을 유지할 수 있다.

한편, 본 밝영에서 안정화 성분으로 베타-시클로텍스트린만 사용하게 되면 제조공정품 및 보관중의 수분 및 명에 의한 명량을 받으므로 좋지 못하고, 또 알카리 화합물만을 사용하게 되면 제조용기로부터 고체분산제의 수둑이 어렵고 알말리화 제로 인하여 조해, 인습의 열려가 있어서 쫓지 못하다.

따라서, 본 반명은 유효성분인 오메프라졸에 베타-시클로텍스트린 또는 그 유도제와 알랄리화제를 함께 사용하면서 고체 분산체 열대로 코아 조성물은 제조하므로써 위 두 성분이 상습작용을 일으켜서 기존의 어느 것보다도 안정하고 용출성이 높은 고체분산체를 얻을 수 있다.

위와 같이 본 반명의 방법으로 제조한 3성분계 고제분산재는 오메프라즘, 베타-시콜로텍스트린 또는 그 유도제, 알칼리화 제외 3성분이 단분자적 내지는 콜로이드상으로 분산되어 있기 때문에 기존의 방법, 즉 안정화제로서 인산입수소나트륨 또는 영기성 아미노산 등을 챙가하여 제조한 것보다 안정도가 월등이 증가하였으며, 용축성도 크게 향상되어 소장측수가 빠르고 흡수율이 커서 본 발명의 경구용 오메프라를 코어 조성물은 소화성 계양 치료제동 장용성제제로 널리 유용하게 시용할 수 있다.

이하, 본 발엽음 실시에에 의거 상세히 석명하면 다음과 감몬바, 본 발명이 실시예에 의해 한정되는 것몬 아니다.



수읍맥중 베타-시골로엑스트립 또는 그 유도체에 위한 오메프라쯤의 안정성 향상

베타-시클로텍스트린(이하, B-CD로 원함) 및 그 유도체인 2-81도복시프로핑-베타-시클로텍스트립(이하, HPCD로 원함). 디메덟-베타-시클로젝스트린(이용 DMCD로 원함)를 각각 pH 7.0 인산명 관충맥을 써서 1× 12M 놓도로 조제하고 각각 오메 프라즌음 100/45/ml 농도로 청가한 다음 37℃에 보존하면서 안정화 효과를 시원하여 그 경과를 다듬 표 1에 나타내었다. 오메프라즌의 강존량은 경시적으로 속점하여 1차식에 따라 그 분해반감기(150%)와 저장수명(190%)를 구하였다.

[표 1] 베단-시클로텍스트린 유도체에 의한 오메프라쯤의 안정화 요과

시글로딕스트립	(50%(시간)	190%(시킴)
비참가	17.97	2.52
β−CD	21.47	3.25 ·
DMCD	31.96	4.81
HPCD	23.81	3.61

* t50% : 오메프라줅 50%가 잔존하는 시간(50%가 분해되는 시간)

* t90% : 오메프라를 90%가 잔존하는 시간(10%가 분해되는 시간)

표 1에서와 관이 소장 pH 근처에서 오메프라플의 안정성이 β -CD, DMCO 및 MPCD의 청가로 오메프로종 단독인 경우와 비교하여 그 반강기가 각각 19.5%, 77.9% 및 32.5% 증가되었다. 이것은 오메프라폴이 소장에서 용육된 후 총수되기 전까지 장 내에 제휴하는 동안의 문해를 지연시킬 수 있음을 의미한다.

[참고예 2]

머 7.0 인산영 환흥액종에서의 β -CO 및 HPCO가 오메프라졸의 용해성에 미치는 명향은 시험하였다. 시험방병은 일정농도 로 조제한 β -CO 및 HPCO 용액 1ml에 오메프라즘을 과량 참가하고 37℃의 항은진함수욕장치에서 48시간동안 격렬하게 진 당시키고 1시간 정치시킨후 0.45㎞ 멤브레인필터로 여과한 액을 고속액체 크로마토그래피로 분석하여 용해된 오메프라좀 의 양을 산불하여 그 경과를 다음 표 2에 나타내었다.

[표 2] 베타-시클로멕스트린큐에 의한 오메프라쯤의 용해도 변화(pH 7.0)

경기된 등도	고개도다중의 수	₩£(×10-4/4)
(×10°M)	#-CD	HPCD
0	0.238	9.226
4 '	0.383	0.533
	0.419	0.573
12	0.613	0.695
. 16	0.585	0.789
20	0.539	0.925

본 실험에서는 DMCD가 산업적인 공급이 덮가능하므로 제외하였다. 오메프라종의 용해또는 베타-시글로텍스트린류의 원가로 높도 의존적으로 좋대되었으며 1.2× 10,M의 β -CD 및 HPCD 존재하에서는 오메프라즘의 용해도가 각각 약 206 및 233% 좋대되었다.

이러한 경과는 오메프라줄이 베타-시골토텍스트립류와 수용성 복합제품 형성한다는 것을 뒷받침하며 난용성인 오메프라쯤 에 대한 가용화 효과가 있음을 의미한다.

[왕교에 3]

머 10.0 봉산명 완송액중 β -CD 및 IPCD가 오메프라증의 용해성에 미치는 영향을 검토하였다. 시험방법은 황고예 2와 목 임한 방법으로 하여 그 결과를 다음 표 3에 나타내었다.

[H 3]

베타-시클로텍스트린류에 의한 오메프라俖의 용해도 변화(pH 10.0)

24 024	오네프라운의 4	44×(×10-4W)
설가진 중도 (×10~74)	β−CD	HPCD
0	10.09	10,09
4	10.73	10.46
8	11.77	12.45
12	12.25	12.97
15	13.53	13.16
20	14.06	13.35

pH 10에서도 베타-시즘토텍스트린류에 의해 오메프라들의 용해성이 상기 표 3에서와 같이 증가하였으며, 1.2× 1뗾의 β -CD 및 HPCD의 존재로 오메프라즐의 용해도를 각각 2.15% 및 28.5% 항상시켰다.

이러한 경과는 오메프라즙의 해리가 증대된 알칼리영역에서도 오메프라쫍과 시물로텍스트린류가 삼호작용을 나타낼을 뒷 발칭한다. 이는 또한 알칼리매질에서도 고체분산체의 제조시 오메프라쯤이 단분자적으로 분사됨을 의미한다.

[참고예 4]

어에 따른 오메프라톨의 용해성 변화

여러 pH 용액톱 오메프라톨의 용해성용 시험하였다. 시험방법은 각 pH 완충액에 오메프라플을 과량 첨가하고 참고에 2와 같은 방법으로 시험하여 그 시험경과를 다를 표 4에 나타내었다.

[丑 4] /

에에 따른 오메프라톨의 용해성

	2454	FA +44
pH	pg/ml	용는도(×10-1)
7.0	102.9	0.1980
8.4	222.7	0.6446
9.0	221.6 .	2.3784
10.0	2,453.3	10.0900
11.0	1,727.4	8.0080
11.0	13, 137.8	28.0341

오매프라폴의 용해성이 알알리영역에서 크게 증가하며 목히 배 12에서의 용해도가 봄을 알 수 있다.

[실시에 1~4]

오메프라즘과 B -CD 및 그 유도체인 HPCO의 2성분 고제분산체와 말할리 화합점을 참가한 3성분계 고체보산체은 다음 표 5의 조성으로 제조하되 각 성분을 사용용매에 완전히 용해한 후 40℃의 회전식 감암건조기에서 건조하고, 괴상의 건조물을 본쇄하고 실리카젤 데시케이터에서 1일 건조하여 제조하였다.

[H 5]

고체 분산체의 조설

4 &	244 1	444 8	स्थव ३	444 (
14844	100000	100mg	100mg	100mg
ት ፈቶችያት	11.6mg	11.6dg	-	-
生工中外型	•	_	Sing	Many
p-CD	329/102	-	229mg	-
RPCD	-	\$76mg	-	876mg
사람들이 선생을 경제수 이		이렇는 경제수	이익은 명시수	નઘક

[HI II OI 1-5]

오에프라중의 안정화에 미치는 알말리화제의 영향을 검토하기 위하여 오메프라즘과 알랑리화제와의 건고붊, 단순 불리적 은합물 및 오메프라즘만의 건고붐을 다음 표 5의 조성으로 하여 상기 심시에 1과 같은 방법으로 제조하였다.

또, 중래기술에서 만정화제로 사용한 인산일수소나트중과 오메프라중읍 80mesh 이하로 분쇄하고 1 : 1 중량비로 혼합하여 비교에 5의 건고물용 제조하였다.

[丑 6]

건고물의 조성



4 4	धामक् ।	리고에 8	비교에 3	ग्रह्म ।	424 5
오메프라콥	100mg	100mg	1,00 mg	100mg	100mg
수산화나트를	11.6mg	_	-	_	-
트로에하면	-	35mg		-	-
일산일수소나트를	- 6,	여원은	-	-	100mg
4884	예단을 경기수	-	이단을 경제수	어 디운	-

almat A. a

[비교여 6~7]

오메프라즐과 B-CO 또는 HPCO의 2성분 고체군산체를 다음 표 7의 조성으로 하여 제조하였다.

[班 7]

2성분 고체분산체의 조성

_	선 준	비보에 6	비교에 ?
_	오네요리즘	100mg	100mg
	A-CD	\$19mg	-
	HPCD	-	376mg
	A 8 8 78	이렇는 거리수	ના સ્ક

[실럽예 1]

산기 실시에 1~4와 비교에 1~7의 체제물들에 대하여 40℃~75% PH 조건에 개방상태로 보존하면서 3주간 경시변화시험을 하였고, 그 결과는 다음 표 8과 같으며, 3성분계 고체분산체가 안정함을 알 수 있다.

[莊 B]

제제물의 40℃~75% RH에서의 변색 시험결과

-	स		볜	새 도	
444		27	12	27	\$7
- 1	박교에 1	В	С	c	C
2	비교에 1	C	D	p	D
2	바르에 3	,C	E	E	B
#	바프에 4	E	E	B	8
	바교내 5	8	Ľ	С	D
교	비교에 6	C	С	. C	C
*	अञ्चल १	C	D	٠ ه	D
¥ [생지에 1 '	A	A	٨	Ā
관	실시 에 2	A	A	A	A
4	실시에 3	A	A	٨	 A
A	실 주대 4	Α,	A	A	A



* A : 백색 또는 변화 없음, B : 젊은 유백색, C : 유백색, D : 젊은 감색, E : 감색

[실령에 2]

상기 실시에 1과 2에서 제조원 고체분산체와 삼기 비교에 1,2,3,5에서 제조된 건고를 및 비교에 6에서 제조된 고체분산체에 대하여 각각 80mesh제를 통과시키고 용출시형을 하였다. 용출시형 조건은 대한약전 일반시험법점 용출시험법에 따라 제2법(패물법)으로 실시하였고, 다만 시험용액은 대한약권 일반시험법중 문해시험법의 제2액(에 6.8) 500째를, 패들 회전수는 50rpm으로 하였다. 오메포라증 20mg에 해당하는 양물 달아 용출시험기에 넣고 경시적으로 용출액을 취하여 0.45㎞ 업보레인필터로 여과하고 고속액체 크로마토그라프법으로 분석하여 용송골을 구하였으며, 그 결과는 다음 표 9와 같다.

시험한 고채분산체는 모두가 같은 방법으로 처리하는 약료를 단독으로 사용한 것보다 현저한 용출증대를 나타내었다. 또 약물과 B -CD와의 2성분계 고체분산체(비교예 6) 보다 말람리가 함유된 3성분계 고체분산체(실시예 1 및 2)가 급속한 용출증대를 나타내었다.

[H 9]

제제없의 응축 시험결과

				f 4 4(%)	
7 &	구 분 세계용	14	3분	5 2 ·	10분	20%
비교에 1	건고등	90.05	92.33	97.00	97.05	97.80
비교에 2	বুত্র হ	20.08	35.26	44.50	53.77	67.47
न्यान ३	전보물	7.55	7.58	10.80	19.01	32.05
비교에 4	건고충	9.56	17.55	26.75	45.80	62.43
비교에 5	교계분산제	46.53	62.35	69.52	73.84	90.10
실시에 1	고의분산의	94.23	97.85	99.04	99.32	99.75
설시 의 2	교계분산제	96.75	99.05	99.21	99.89	99.78

* 용출럽과는 백분류(%)

따라서, 실시예의 경우 상기의 표 8과 9에서 확인되는 바와같이 안정성이나 용출률의 면에서 비교예에 비하여 원통이 우 수함을 알 수 있다.

[제조예 1]

오메프라즘-B -CD-트로메타민 고체분산체 및 물리적 혼합물의 제조

오메프라즈 100mg, β-CD 329mg을 닫아 약물은 에탄을 10ml에 녹이고, β-CD는 정제수 15ml에 가은하여 녹이고 양자콘 존합한 후 트로메타민 35mg을 정제수 5ml에 녹여서 훈합하였다. 이 혼합용액은 회전식 감압건조기를 써서 중발건고하였다 . 괴상의 건고물은 분쇄하고 실리카젤 데시케이터에서 1일 방치하여 고체분산채를 얻었다(제제훈 1).

오메프라콤 100mg, ß-CO 657.17mg, 트로메타인 35mg을 가지고 상기의 방법으로 하여 고체분산체콤 얻었다(제제뎦 2).

병도로 제제됨 1과 동일한 양의 세가지 성분을 달아 잘 혼합하여 물리적 혼합줄을 얻었다(제제품 3). 또한 제제물 2와 동일한 양의 세가지 성분을 달아 잘 혼합하여 물리적 혼합됐을 얻었다(제제품 4).



[제조예 2]

오메프라쥼-IPCD-트리메타민 고세분산체 및 물리적 혼합물의 제조

오메프리즘 70mg, HPCD 263.2mg을 담아 에탄용 또는 메탄용 20ml에 녹이고 트로메타민 25mg을 담아 함께 녹인 후 교반한다. 40℃에서 회전식 감압건조기를 써서 종발건고하고 잔류움을 문쇄하여 실리카겛 대시케이터에서 1일 방치하여 고체분산체공 얻었다(제제물 5).

오에프라즘 70mg, HPCO 567mg, 트로메타인 25mg을 가지고 상기의 방법으로 하여 고체분산체를 얻었다(제제을 6).

별도로 제제表 5와 [중임한 양의 세가지 성분읍 달아 잘 존합하여 물리적 존합문을 얻었다(제제출 7). 또한 제제출 6과 등 일한 양의 세가지 성분을 달아 참 혼합하여 물리적 혼합물을 얻었다(제제품 8).

[실험에 2]

상기 제조에 1과 2의 각 제제물의 대하여 40℃-75% RH 조건에 개방살태로 보존하면서 3주간 경시변화 시험읍 행하였고, 그 경과는 다음 표 10과 같다.

[丑 10]

제제물 1~8의 40°C-75% RH에서의 함량 변화

겨석문	₽ �(%)	刘丑
ī	98.22	
2	99.99	
1	98.06	
4	97.99	오네프라를 만득은
5	99.43	92.48%
6	98.15	
7	98.13	
	96.01	

. 상기 표 10에서 보면 약물 단독이 현저한 합량저하쯤 나타낸 반면 고체분산제나 물리적 혼합물의 경우는 B~CD 또는 HPCD 모두 높은 잔존용을 보여 주었다.

그리고 제제를 2, 4, 6에 대하여 80mesh체를 통과시키고 상기 실험에 1의 용출시험과 동일한 방법으로 용출시험을 하였으 며, 시험결과는 다음 표 11과 같다. 고체분산체가 약물 단독이나 물리적 출항물보다 면저한 용출 종대를 나타내었다.

[표 11]

제제물의 용출시험

응습시합	সামার 2	নামন্ত 4	의지급 6	오에드라를
1분	89.16	54.48	90.02	-
3&	89.99	68.07	93,86	-
52	95.29	79.02	97.90	10.61
10분	98.49	88.37	98.00	19.01
20 1	99.56	90.41	99.63	31.91

+ - : 정량하지 않음 + 용출결과는 백분물(%)

[제조예 3]

오에프라O-0 -CD-수산화나트중 고제군산체 및 물리적 증합물의 제조

다음 표 12의 처방으로 제조에 1의 방법에 따라 앞말리회제로 수산화나트즘을 사용하여 고제분산제 및 중리적 혼학문을 제조하였다.

[丑 12]

제제물의 조성

ব্যক্ত	•	य्या र्थक				용리적은항문		
생분(mg)	1	2	3	4	5	6	7	- 8
오네트라운	100	120	100	100	100	100	100	100
β-CD	329	329	657	657	329	329	657	651
수산화나도중	11.8	23.2	11.6	23.2	11.6	23.2	11.4	23.2

· ----. • 단위 : mg

.족, 3성분의 구성은비(오메프라쯤 : β -CD : 수산화나트嵒)큼 1:1:1, 1:1:2, 1:2:1, 1:2:2의 4종류의 비율로 하여서 교체 분산체와 물리적 총함물의 경우에 대해 각각 제조한 것이다.

[제조예 4]

오메프라즘-HPCD-수산화나트륨 고체분산체 및 물리적 총합물의 제조

다음 표 19의 처방으로 제조예 2의 방법에 따라 고체분산체 및 물리적 혼합물을 제조하였다. 다만 수산화나트룡읍 용해하기 위하여 정제수 5ml을 추가하였다.

[丑 13]

제제물의 조성

서서용	교세1	E-ti-4	국리적혼합 급		
2 (mg)	9	10	11	13	
五時間	100	100	100	100	
œ	876	876 .	376	876	
산화나트등	11.6	23.2	11.6	23.2	

즉, 3성분의 구성용비(오메프라즘 : HPCD : 수산화나트룹)를 1:1:1, 1:1:2의 비율로 하여서 각각 제조한 것이다.

[실월에 3]

제조예 3과 4의 제제출에 대하여 용출시험을 실시하여 각각의 제제물의 목성본 비교 평가하였다. 용출시험방법은 실험예 1의 방법과 동일하게 하여 그 결과는 다음 표 14에 나타내었다. 조성비율이 다른 여러 중류의 고체분산체(제제를 1~4, 제제물 9~10)가 모두 단순하 혼합한 숲리적 혼합물(제제물 5~8, 제 제물 11~12) 보다 높은 용출품을 나타낼목 알 수 있다.

[丑 14]

제제물 1~12의 옵출시험결과

			8 9 ±(%)		
리지문	1분	31	5 2	10 1	89 4
의지문 1	84.45	94.93	92.23	91.81	92.3
ANE :	94,40	98.11	95.14	94.83	94.81
नमर ३	92,81	98.50	97.97	99.05	99.00
नगर ।	90.73	92.00	95.45	99 .30	99.62
기계문 5	27.86	42.50	4.63	54.26	63.10
4세관 6	48.52	55.25	58.58	63.28	70.6
지지를 ?	35.16	44,35	· 51.23	59,80	64,71
444 8	37.31	45.81	48.66	57.14	66.2
441 9	98.01	99.98	98.90	99.97	99.5
저제를 10	97.97	98.03	99.87	99.84	99.8
서치용 11	39.12	43.04	48.13	\$6.29	55.4
계세공 12	58.92	61.44	64,27	71.20	74.3

[실험에 4]

제조에 8과 4의 제제물에 대하여 이분의 경시보존 안정성을 향상시키고자 방술제를 참가하여 방술제의 참가효과를 시험하였다.

제조예 3과 4의 제제물 1, 2, 3, 4, 8, 10에 방송제로 탄산마그네슘, 산화마그네슘을 제제품 1중량부임 때 각각 0.5종량 부씩 원가하고 균임하게 혼합하였다.

이 제제물을 순서대로 제제를 a, b, c, d, e, f로 명명하고 이 제제물의 경시변화시험과 용출시험을 하여 방술제 청가에 의한 안정화 효과와 용출품의 영향을 비교 평가하였다. 비교 대조군으로는 오메프라를 단독의 오메프라를 1종량부, 탄산마그네슘 0.5종량부 및 산화마그네슘 0.5 중량부의 혼합물(오메프라줄+방송제로 칭합)을 준비하여 기존의 방법에 따라 제조한 것을 시청대상으로 하였다.

경시변화시험은 40°C. 40°C-75% RH, 60°C의 3조건에서 개방상태로 보존하면서 성상의 변화를 측정하였다. 방송제로 참가한 탄산마그네슘의 배합비율의 범위를 경정하기 위하여 제조에 3의 제제쪽 2로 1중략부로 하고 여기에 탄산마그네슘 0.3 중량부, 0.5중량부, 1중량부, 2중량부로 각각 은합하여 40°C-75% RH조건에서 개방상태로 보존하면서 경시변화품 시험하였다.

용숨시험결과는 다음 표 15와 같으며, 이때의 용출시험방법은 상기 실험에 1과 동일한 방법으로 심시하였다.

[# 15]

제제품의 용움에 미치는 방습제의 염황

	4 ÷ +(%)								
ननः ।	14	34	54	102	妙七				
441	\$3,10	72.69	77.64	99.18	19.01				
यमक १	6.4	78.54	80.57	23.57	\$0.14				
445 c	55.09	60.79	17.00	. 4.0	\$3.48				
444	53.10	64.72	79.93	94.50	97.05				
449	62,31	94,92	\$4.23	97.25	13.0				
4481	87.56	99.43	93.87	98.03	99.83				
454444	19.25	13.18	18.51	29.31	44.20				

3주 중안의 경시변화시험종 번색시험은 다음 표 16과 같다.

[丑 16]

방송제를 뭔가한 제제문의 경시변색시험 결과

		40°C		40°C-75% RH			209		
শশক 🛚	14	2年	34	17	34	45	17	2주	95
স্বই :	A	٨	Ä	A	A	Ä	٨	A	A
서치를 P	A	A	A	A	A	A	A"	A	A
नगर र	Λ	A	A	A	A.	A	A	A	٠.٨
제계환 6	Α	A	A	A	A	A	٨	A	A
제계를 0	A	A	A	A	A	A.	٨	٨	A
4461	A	A	A	A	A	A	A	A	A
오네프라잡+방술과	A	С	C	C	Ð	B	B	C	
당산하고네용 0.3	٨	A	A	A	A	A	A	A	A
단신하고네 속 6. 8	A	A	A	A	A	A	A	A	A
인산다그네슘 1.0	A	A	A	A	A	A	A	A	
탄산바그네ি 7.0	Λ	٨	A	A	Α.	A	A.	A	- 1

◆ A : 백색 또는 변화 없음, B : 엷은 유백색, C : 유백색, D : 엷은 갈색, E : 갈색

용출시험결과를 통때 산화마그네슘이나 탄산마그네슘과 같은 방숍제가 더 추가되더라도 용습泵의 변화는 크게 변화되지 않았다. 이러한 결과는 β -CD나 HPCO와 감은 시품로텍스트린류와의 고체분산체에 산화마그네슘이나 탄산마그네슘과 같은 의약품 참가물이 가해지더라도 용출품이 확보됨과 통시에 표 9에서와 같이 보존안점성이 중대평문 나타낸다.

또한, 40°C-75% RH에서도 거의 번색음 나타내지 않은 점은 종래의 방법에서는 오메프라즘의 보존안정성을 확보하기 위해 함유수분을 1.5% 이하로 유지하여야 하는 점에 비하여 분 발명의 조성물은 보다 높은 함습조건에서도 안정하기 때문에 제 제화가 용이함 뿐아니라 경시안정성을 높일 수 있다.

[제조예 5]

증래의 기업로 제조한 경구용 오메프라쯤의 코어 조성품과 비교하기 위하여 대한민국 특허공고 제91-4579호의 방법으로 오메프라쯤 과취읍 제조하였다. 또한 본 방명의 방법으로 제조한 고웨분산체질 적당한 의약품 청가물을 이용하여 과취름 을 제조하였다.



오메프라S 15g, 유당 119g, L-HPC 5g, 탄산마그네슘 15g을 혼합하고 히드륵시프로픽셀룰로오스 1g을 무수알쯤 30g에 녹 인 결합제로 반죽하여 과립을 제조하고 건조하였다.

[비교과립 2]

오에프라쯤 20g, 라울릴솸산나토콩 0.5g, 인산이수소나토콩 0.8g은 정제수 44g에 현락시키고 별도로 마니트 162g, 무수유당 8g, 이도록시프로핑섹류로오스 6g, 미세경정상셀룸로오스 4g류 혼합한 것과 반축하여 과립을 제조하고 건조하였다.

[비교과립 8]

본 발명으로 제조한 실시에 3의 제제품 2름 이용하였다. 제제품 2 90.5g(오메프라블로서 20g), L-HPC 35g, 유당 24g, 탄산마그네슘 46g을 참항하고 별도로 히드목시프로필셀중로오스 5g을 무수알을 50g에 녹인 경합제로 반죽하여 과립을 제조하고 건조하였다.

[실험예 5]

상기 제조예 5의 방법으로 제조한 세가지 과립에 대하여 실형에 1의 방법과 동일하게 용출시험을 하였고 그 결과는 다음 표 17과 같다.

종래 기술의 방법으로 만든 과립특의 용용성보다 본 방명의 과립의 용출성이 현저히 늦게 나타났다. 본 발명의 과립은 1 분대에 약 90%가, 분대에는 거의 100%가 용출되었다.

이러한 결과는 본 발명의 고체분산체가 청구용 오메프라줄 코어의 속용습성을 확보함 수 있는 수단법을 증명해 주는 것이다.

[丑 17]

비교과탈의 용출출

			문 숙 분(%)		
네코파핀	1世	· 8½	5분	10 분	20#
1	24,71	44.81	47.94	65.62	80.45
2	48.87	66.61	73.00	M3.61	89.76
3	87.48	94.47	99.01	98.96	99.61

또한 실험에 1과 같은 방법으로 경시변색시험은 하여 안정성을 비교하였고, 그 결과는 다음 표 18과 같다. 여러 보존조건에서 보관한 과립의 경시변색 특성은 본 발명의 조성꽃을 이용한 과립이 제조초기와 아무런 변화를 나타내지 않았다.

그러나 종래의 기술로 제조한 과립쪽은 40°C-75% RH에서 3주 후에 유백색-갈색으로 변색되었다.

[H 18]

비교과립의 검시 변색시원검과

	300			40	40°C ~75% RH			506		
이꼬쳐던	17	8个	8주	15	27	34	14	247	3字	
1	A	A	В	С	С	С	A	В	Ç	
2	A	В	C	C	D	E	A	C	D	
3	A	A	В	٨	В	C	A	В	C	

◆ A : 백색 또는 변화 없음, B : 엷은 유백색, C : 유백색, D : 엷은 광색, E : 광색

이삼의 결과로 현때 본 발명의 조성당은 경시보존 안정성과 용출성이 매우 늦은 경구용 오메프라콤의 코어 조성훈흡 제공 한다.

(57) 광구의 범위

청구함 1. 오데프라즘은 유료성분으로 타고, 여기에 안정화 성분으로 베타-시클로텍스트린은 출합시켜서 경구용 오데 프라즘 약제의 코어 조성육을 제조함에 있어서, 유효성분인 오메프라즘에다 안정화 성분으로서 베타-시클로텍스트린 또는 그 유도제와 함께 수산화나트륨은 참가 출합시켜서 고체분산체로 제조함을 특집으로 하는 경구용 오메프라를 약제의 코어 조성율을 제조하는 방법.

성구함 2. 제1항에 있어서, 베타-시클로텍스트린 유도체로는 히드록시프로필-베타-시클로텍스트린랑 사용항을 독칭으로 하는 경구용 오메프라쯤 코어 조성등을 제조하는 방법.

청구함 3. 제1항에 있어서, 상기 베타-시름로엑스트린 또는 그 유도체는 오메프라좀 1옆에 대하여 0.5을 내지 2몸로 웜가시입음 특징으로 하는 경구용 오메프라즘 코어 조성물을 제조하는 방법.

영구항 4. - 제1항에 있어서, 상기 알카리 화합물은 오메프라중 1쯤에 대하여 0.5명 내지 2등로 첨가시킴을 뚜껑으로 하는 경구용 오메프라쯤 코어 조성률을 제조하는 방병.



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

D BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.